特許公報

特 許 出 願 公 告 昭 41-19195 公告 昭 41.11.7

(全10頁)

水に難溶性のアソ染料の製法

特 願 昭 39-48089

出 願 日 昭 39.8.26

優先権主張 1963.8.27 (スイス国)

10631/63

発 明 者 フランソワ・フアヴル

スイス国パーゼル市ケフユルホル

ツ・ストラーセ46

同 パウル・リーンヘルト

スイス国ペーゼル市郊外リーヘン・

イム・エステルリ12

出 願 人 ョット・エル・ガイギー・アクチ

エンゲゼルシャフト

スイス国パーゼル市シュワルツワ

ルドアレー215

代 表 者 クルト・シユミット

高

ペー・ホッフエル

代 理 人 弁理士 中島宜彦

発明の詳細な説明

本発明は水に分散させることのできる新規アソ 染料の製法に関する。

ボリグリコールテレフタレート繊維上に分散染料を使つて充分色濃度を持つ染色物を得るためには90~98℃の水浴中で染色中にキャリアの添加が絶対必要である。しかし残念なことにこれらのキャリアはこの繊維物質上の染色物の耐光堅ろう度に対しかなりの程度悪影響をおよぼすことがしばしばある。このことは極めて一般に使用されるフェニルフェノールを基礎とするキャリアについて特に当てはまる。この欠点をなくすためには染色された品物から前記キャリアを、繰り返し充分洗浄するか、蒸気処理するかあるいは乾熱処理するかによつて完全に除去しなければならない。

この理由で前配キャリアにより高い耐光堅ろう 度が影響されない、ポリエステル繊維の染色に適 当な染料は特に価値がある。

本発明者は研究の結果、ポリクリコールテレフ タレート機能上にキャリアを使つて染色したもの が驚くほど耐光堅ろり性を持つような染料が一般 式 $A - NH_{\star}$

(I)·

(式中Aはアルミノ基の o --位置または p --位置 に少くとも 1 個のニトロ基を含むフエニル基である)

で表わされる芳香族アミンのジアゾニウム化合物 を一般式

(式中Bは場合によつては置換されているをとも あるフエニル基またはナフチル基であり、Bは低 級アルキル基である)

で表わされるカップリング成分とカップリングさせて一般式

$$\begin{array}{c|c}
A-N=N-C & -C-O-R \\
H_zN-C & N \\
N \\
B
\end{array}$$

(式中A, BおよびRは前記と同じ意味である) で表わされるアソ染料を作り、この際この染料が 水中で酸を解離する水溶性基を含まないように両 成分を選択する場合に得られることを発見した。

フエニル基Aのさらに他の置換基の例はニトロ 基、トリフルオルメチル基、シアノ基、あるいは **ふつ素原子、塩素原子または臭素原子などのハロ** ゲン原子あるいはケト基、特にアセチル基または プロピオニル基のような低級アルカノイル基ある いはペンソイル基のようなアロイル基、あるいは またカルポン酸エステル基特にカルポメトキシ基、 カルポエトキシ基、カルポイソプロポキシ基、カ ルポプトキシ基のような低級カルポアルコキシ基 あるいはまたカルポフエノキシ基あるいはNー非 置換のスルホン酸アミド基あるいはフエニル基で Nーモノ置換されたカルバミル基またはスルフア ミル基あるいはアルキル基、ヒドロキシアルキル 基、アシルオキシアルキル基特に低級アルカノイ ルオキシアルキル基、アルコキシアルキル基、シ アノアルキル基またはシクロヘキシル基によつて

Nーモノ置換またはNージ置換されたカルバミル 基またはスルフアミル基あるいは例えばメチルス ルホニル基、エチルスルホニル基、プチルスルホ ニル基またはフエニルスルホニル基のようなアル キルスルホニル基またはアリールスルホニル基で ある。

フエニル基またはナフチル基Bの置換基は例えば塩素原子または臭素原子のようなハロゲン原子特にピラゾール環への結合に隣接した位置におけるハロゲン原子、あるいは低級アルキル基、低級アルコキシ基またはアシルアミノ基特に低級アルカノイルアミノ基あるいはスルホン酸アリールエステル基なるべくは単核アリール基を持つスルホン酸アリールエステル基あるいは窒素原子の位置でアルキル基によつて置換されたスルホン酸アミド基である。

一般式(I)の好ましいアソ染料ではAはアソ結合のの一位置またはp一位置にニトロ基を含むフエニル基であり、そしてこのフエニル基はアソ結合の他のの一位置またはp一位置がなるべくはニトロ基、シアノ基、ハロゲン原子(例えばふつ素原子、塩素原子または臭素原子)、アルキルスルホニル基(例えばメチルスルホニル基)またはスルフブミル基でさらに置換されており、Bはフエニル基、クロルフエニル基、メチルフエニル基、メトキシフエニル基またはエトキシフエニル基であり、Rはメチル基である。

一般式(1)の出発物質の多数のものはよく知られている。これらはさらに置換基としてAで定義した基を含む主としての一(またはPー)ニトロアニリンである。これとカップリングさせる一般式(1)のカップリング成分は例えばRに相当するアルカノールを一般式

 $B - HN - NH - CO - CH_{\bullet} - C \equiv N$

(式中Bは一般式(Ⅱ)の場合と同じ意味である) で表わされるシアノ酢酸ヒドラジドを塩化水素の 存在の下で反応させることによつて得られる。

とのカップリングは酸性ないし弱酸性の棋質中で行われる。所望により適当なジアゾニウム化合物を、本発明により使用できる2種またはそれ以上のカップリング成分の混合物と同時にカップリングさせるとともでき、あるいは適当なジアゾニウム化合物の混合物を本発明により1種のカップリング成分と反応させるとともできる。

本発明による染料は疎水性の合成有機繊維を水

性分散液から染色するのに適当であり、例えばジーないしトリーアセチルセルロースのような高分子有機エステルから成る織物の染色に適当であるが特に芳香族ポリカルポン酸と多価アルコールとの重合体状エステル主としてポリグリコールテレフタレートから作られた織物の染色に好適である。しかしこれら染料はまたナイロンのような合成ポリアミド繊維の染色に使用することもできる。ある場合には本発明による染料を使つてポリアクリロニトリル繊維上に耐光堅ろう度のある染色物が得られることもある。

ポリエステル繊維は本発明による染料の水性分散液を使つてなるべくは加圧の下100℃以上の温度で染色される。しかし染色はまたフェニルフェノール、ポリクロルベンセン化合物または同様の助剤などのキャリアの存在の下で水の沸点で行うこともでき、あるいはフラー布のパジング染色を使い次に180~210℃の熱固着を行うこともできる。

キャリアとしてフェニルフエノール、ポリクロルベンゼン化合物またはテレフタル酸エステルとペンズアミドとの混合物の存在の下で本発明による染料を使つてポリグリコールテレフタレート機能上に得られた染色物は同じ条件の下で同様の耐光堅ろう度がある。このことは特に1ーアミノーをからないない。1ーアミノーを一キースルスルホニルベンゼン、1ーアミノーを一キースルファミルベンゼン、1ーアミノーを1ーマールー4ースルファミルベンゼンまたは1ーアミノー2, 4ージニトロベンゼンまたは1ーアミノー2, 4ージニトロベンゼンなり、1ーアミノー2ークロルー4ーニトロベンゼンまたは1ーアミノー2, 4ージニトロベンゼンのジアゾニウム化合物を1ーフエニルー3ーメトキシー5ーアミノどラゾールとカングリングさせて得られた染料について当てはまる。

さらに本発明によるアソ染料は良好な耐昇華堅 ろう性を持ちポリグリコールテレフタレート繊維 に対し良好な吸収力を有している。

ある場合には本発明による2種またはそれ以上のモノアソ染料を混合することによつて染料の吸収力をなか一層向上させることもできる。

以下実施例を挙げて本発明を具体的に説明する。 特別に記載がなければ部は重量部の意味である。 重量部と容量部との関係はgとCCとの関係にある ものとする。

例 1

1 ーアミノー2 ーニトロー4 ーメチルスルホニ ルペンゼン2 1:6 部を機硫酸 7 0 部に溶かしこの

100 4

溶液を、亜硝酸ナトリウム 6.9 部に相当するニトロシル硫酸で10~15℃で10時間ジアゾ化する。 とりして得られたジアゾニウム塩溶液を、氷酢酸250部と水300部との中に1ーフエニルー3ーメトキシー5ーアミノピラゾール18.9部を溶かした溶液に12~14℃で滴加する。1時

間後との反応物を酢酸ナトリウムで pH値4~4.5 に緩衝する。カップリングが完結すれば生成した沈でん物をろ別し水で中性になるまで洗浄し、60℃で真空乾燥する。との染料は橙色の粉末で、その構造式は

に相当する。ナフタリンスルホン酸とホルムアルデヒドとの縮合物のナトリウム塩と共に粉砕した染料はその水性分散液からの一フェニルフェノールの存在の下でポリグリコールテレフタレート機維を鮮明な橙色色調に染色する。この浴は実質的に吸尽される。この染色物は洗たく、昇華および光に対して優れた堅みり度を持つている。

カップリング成分として使用した1-フエニル -3-メトキシ-5-アミノピラゾールは独国特 許公報第1,120,453号に記載の方法によ りメタノール中にシアノ酢酸フエニルヒドラジド を溶かした溶液中に無水の塩化水素ガスを導入す ることによつて作られる。

上記の例において1 -フェニルー3 -メトキシー5 - アミノピラゾール1 8.9 部の代りに第1表に挙げた当量のカップリング成分を使い、これを同じ表に記載のジアゾ成分のジアゾニウム化合物の当量とカップリングさせれば、ポリグリコールテレフタレート機維上に同様に堅ろうな染色物を生ずる染料が得られる。

第

表

ポリグリコール 例番号 シアソ成分 テレフタレート カップリング成分 機維上の色調 2 1ーアミノー2ーニト 1 一フエニルー 3 一エ 橙色. ロー4ーメチルースル トキシー5ーアミノピ ホニルペンゼン ラゾール 1ーアミノー2ーニト 同上 3 田 上 ロベンセンー 4 ースル ホン酸フエニルエステ 1ーアミノー2ーニト 同 上 同 上 ロー4ーフエニルース ルホニルペンセン 5 1ーアミノー2ーニト 同 上 冏 上 ロー4ーエチルースル ホニルベンゼン 1-(4'-メトキシ 6 审 上 同 上 フエニル)ー3ーメト キシー5ーアミノピラ 1ーフエニルー 3ーメトキシー 5ーアミノピラゾール 7 ーアミノー 2 ーニトー4 ーn ープロピル 同 上

17. 推销要混分等。如19.

1

例番号	ジァソ政分	カップリング成分	ポリグリコール テレフタレート 棟維上の色調
8	1 ーアミノ ー2 ーニト ロー 4 ーn ープチルス ルホニルベンゼン	1 ーフエニルー3ーメ ト キシー5ーアミノビ ラゾール	橙色.
9 .	同 上	1 ー (4′ ークロルフ エニル) ー 3 ーメトキ シー 5 ーアミノビラゾ ール	· 同 上
10	1ーアミノー2ーニトロー4ーフエニルースルホニルペンゼン	1 ーフエニルー 3ーメ トキシー5ーアミノビ ラゾール	同止
11	同 上	1 - (4′ - プロムフ エニル) - 3 - メトキ シ - 5 - アミノピラゾ ール	同 上 ·
12	1 ーアミノー 2 ーニト ロペンゼンー 4 ースル ホン酸フエニルエステ ル	同 上	用 上
13	1ーアミノー2ーニトロペンゼンー4ースルホン酸 ー4′ーメチルフエニルエステル	1-(4'-クロルフ エニル)-3-メトキ シー5-アミノピラゾ ール	同上
14	1ーアミノー2ーニトロペンセンー4ースルホン酸ー4′ーメトキシフエニルエステル	1 ーフエニルー 3 ーメトキシー5 ーアミノピラゾール	冏 上
15	1 - アミノー 2 - ニトロペンゼンー 4 - スルホン酸 - 4' - クロルフエニルエステル	同 上	间 上
16	1 ーアミノー 2 ーニトロペンゼンー 4 ースルホン酸ー 4′ープロムフエニルエステル	同 上	同 上
17	同 上 .	1 - (4' - クロルフ エニル) - 3 - メトキ シー5 - アミノビラソ ール	同上

例 18

濃硫酸 4 0部中 1 ーアミノー 2, 4 ージニトロペンゼン 1 8.3 部を亜硝酸ナトリウム 6.9 部に相当するニトロシル硫酸で常法により 10~15℃で10時間ジアゾ化する。

得られたジアゾニウム塩溶液を、水500部中 1 ーフエニルー3ーメトキシー5ーアミノピラゾ ール18.9部、酢酸ナトリウム120部、氷1000部およびオレイルアルコールに対し20モルのエチレンオキサイトの付加物2部から作つたスラリに滴加する。

生成した染料を吸引ろ別し、中性になるまで洗 静し60℃で真空乾燥する。この染料は橙色の粉 末の形で沈でんし、その組成は構造式

$$O_2 N \longrightarrow N = N - C \longrightarrow C - OCH_3$$

$$H_2 N - C \longrightarrow N$$

に相当する。との染料はナトリウムドデンルペン センサルフエートと粉砕すれば水性分散液からジ クロルベンゼンの存在の下にポリグリコールテレ フタレート繊維を鮮明な橙色色調に染める。との 染色物は洗たく、昇華および光に対して優れた堅 ろう度を持つている。

1ーフェニルー3ーメトキシー5ーアミノピラ

第

ゾール 1 8.9 部の代りに第 2 表に記載の当量の カ ップリング成分を使い、実施例に記載の方法によ り第2表記載のジアソニウム化合物の当量とカッ プリングさせれば、ポリクリコールテレフタレー ト繊維上に同様に良好な性質を持つ染色物を生す る染料が得られる。

表

2 ポリケリコール ジアソ成分 例番号 カップリング成分 テレフタレート 繊維上の色調 19 1-アミノー2, 4-1-(4'-メチルス ジニトロベンゼン ルホニルフエニル) ー

稻 色 3 一メトキシー 5ーア ミノピラゾール 20 1-(4'-エチルス 同 上 田 上. ルホニルフエニル)ー 3-メトキシー5-ア ミノピラゾール 21 1ーアミノー2ーニト 1-フエニルー3-メ 同上 ロー4ートリーフルオ トキシー 5ーアミノビ ルメチルペンセン ラゾール 1-(2'-クロルフ・ エニル)-3-メトキ 22 1ーアミノー2ートリ 同 上 フルオルメチルー4ー シー5ーアミノピラゾ ニトロペンセン -- sv 1ーアミノー 4ーニト 23 同 ·上 同 上 ロペンゼンー2ーカル ポン酸メチルエステル 1ーアミノー 4ーニト 24 同 上 同 上 ロペンセンー2ーカル ポン酸エチルエステル 1ーアミノー4ーニトロペンゼンー2ーカル 25 1-フエニルー3-メ 同 上 トキシー5ーアミノビ ポン酸ーロープロピル ラソール エステル 1ーアミノー4ーニトロペンセンー2ーカル 26 同 ᆂ 同 上 ポン酸ーロープチルエ

ステル 27 1ーアミノー 4ーニトロペンセンー 2ーカル 同 同 上 上 ポン酸フェニルエステ

The Committee of the Co

例番号	ジアソ成分	カップリング成分	ポリグリコール テレフタレート 椒維上 の色調
28	1ーアミノー 6ークロルー 2, 4ージニトロペンゼン	1 ーフエニルー 3 ーメ トキシー 5 ーアミノビ ラゾール	橙色
29	1 ーアミノー 6 ープロ ムー2 , 4 ージニトロペ ンゼン	同 上	同 上
30	1ーアミノー2ーニト ロー4ースルホン酸フ	同 上 ·	同上

例 31

機硫酸120部中1一アミノー2ーニトロベンゼンー4ースルホン酸アミド21.7部を、亜硝酸ナトリウム6.9部に相当するニトロシル硫酸で0~5℃において5時間ジアゾ化する。4~6℃でこのジアゾニウム塩溶液を、氷酢酸250部と水

150部との中に1ーフエニルー3ーメトキシー5ーアミノピラゾール18.9部を溶かした溶液中に注加する。 沈でんする赤橙色の染料をろ別し多量の水で中性になるまで洗浄し60~70℃で真空乾燥する。

との染料は構造式

$$H_2 NO_2 S \longrightarrow N = N - C \longrightarrow C - OCH_3$$

$$H_2 N - C \longrightarrow N$$

に相当する。ナフタリンスルホン酸とホルムアルデヒドとの縮合物のナトリウム塩と粉砕すればとの染料はクロルベンゼンの存在の下でポリクリコールテレフタレート機能を橙色に染める。この染色物は洗たく、光かよび昇華に対して良好を堅ろう度を有している。

上記の例で1ーフエニルー3ーメトキシー5ー

アミノビラゾール18-9部の代りに第3表に記載の当量のカップリング成分を使い、本例で記載の方法により第3表に記載のジアソ成分のジアソニウム化合物の当量とカップリングさせれば、ポリグリコールテレフタレート繊維上に同様に良好を性質を持つ染色物を生ずる染料が得られる。

		_	
例番号	ジアソ成分	カップリング成分	ポリグリコール テレフタレート 穂維上 の色調
32	1 ーアミノー2 ーニト ロペンゼンー4ースル ホン酸メチルアミド	1ーフエニルー3ーメ トキシー5ーアミノビ ラゾール	橙色
33 ·	问 上	1 ーフエニルー 3 ーエトキシー5 ーアミノビラゾール	同上
34	1 ーアミノー2ーニト ロペンゼンー4ースル ホン酸ジメチルアミド	1ーフエニルー 3ーメ トキシー5ーアミノビ ラゾール	同上

	•	(7)	特公 昭41-19195
35	1ーアミノー 2ーニトロペンゼンー 4ースルホン酸ジメチルアミド	1 - (4' - ブロムフ エニル) - 3 - メトキ シ - 5 - アミノピラゾ ール	橙色
36	1ーアミノー2ーニトロペンセンー4ースルホン酸ーNーβーヒドロキシエチルアミド	1ー(4' ーメチルフ エニル)ー3ーメトキ シー5ーアミノピラソ ールおよび1ー(2' ーメチルフエニル)ー 3ーメトキシー5ーア ミノビラゾール	间 上
37	1ーアミノー 2ーニトロペンゼンー 4 ースルホン酸ーN -β-アセトシエチルアミド	1 ーフエニルー 3 ーメトキシー 5 ーアミノビラゾール	同 上
38	1 — アミノー 2 ーニトロペンゼンー 4 ースルホン酸 ー N ーメチルーN ーシアノエチルアミド	同 上	同上
39	同 上	1 — (4 ' ーメチルフ エニル) — 3 — メトヰ シー 5 — アミノピラ ゾ ール	同上。
40	1ーアミノー2ーニトロペンセンー4ースルホン酸ーNーフエニルアミド	1 一フエニルー 3 ーメトキシー5 一アミノビラゾール	、同 上
41	1ーアミノー2 ーニトロペンゼンー4ースルホン酸ーNーシクロヘキシルアミド	同 上	同 上
42	1 ー アミノー 2 ー ニトロペンゼ ンー 4ー カルポン酸ミ ド	闽 上	同上
43	1ーアミノー 2 ーニトロペンセンー 4 ーカルポン酸 ーN ーメチルアミド	. 同 上	同 上
44	1 ーアミノー 2 ーニトロペンゼンー 4 ーカルポン酸ーN, Nージメチルアミド	同 上	同上
45	1 — アミノー 2 ーニトロベンゼンー 4 ーカルボン酸 — N — メチルーN — ターヒドロキシエチルアミド	向 上	同上
46	1ーアミノー2ーニトロペンゼンー4ーカルボン酸ーNーメチルーNーターアセトキシエチルアミド	同 . 上	同上
47	1ーアミノー2ーニトロペンゼンー4ーカルポン酸ーNー(メトキンプロピル)ーアミド	同 上	同上

例番号	ジァソ成分	カップリン	ング成分	ポリグ! テレフ: ・繊維上の	タレート
48	1ーアミノー2 ーニト ロペンゼンー4ーカル ポン酸ーN ーフエニル アミド	1ーフエニ/ トキシー 5 - ラゾール		橙	色
49	1ーアミノー2ーニト ロペンゼンー4ーカル ポン酸ーNーシクロへ キシルアミド	闰	上	同	上

例 50

水150部および濃塩酸25部中1-アミノー 2-クロルー4-ニトロペンゼン17.25部を、 水50部中亜硝酸ナトリウム6.9部で5~7℃で ジアゾ化する。とのジアゾニウム化合物をかきま ぜながら、氷酢酸250部および水150部中に 1-フェニルー3ーメトキシー5-アミノピラソール18.9部を溶かした溶液に注加する。とのカップリングが完結すれば橙色の染料を吸引ろ別し、多量の水で中性になるまで洗浄し60℃で乾燥する。その組成は構造式

$$O_2 N \longrightarrow N = N - C \longrightarrow C - OCH_3$$

$$H_3 N - C \longrightarrow N$$

に相当する。ナフタリンスルホン酸とホルムアルデヒドとの縮合物のナトリウム塩と粉砕した後この染料は 0 ーフエニルフエノールの存在の下でポリグリコールテレフタレート繊維を橙色色調に染める。この染色物は洗たく、光および昇華に対して良好な堅ろり度を持つている。

1-フエニルー3-メトキシー5-アミノピラ

ソール18.9部の代りに第4表に記載の当量のカップリンク成分を使い、同表に記載のジアソ成分のジアゾニウム化合物の当量と実施例に記載のようにカップリングさせれば、同様に良好な性質を持つポリグリコールテレフタレート 繊維の染色物を生ずる染料が得られる。

ポリグリコール 例番号 ジアソ成分 カップリング成分 テレフタレート 繊維上の色調 51 ユーケミノー 4ーニト 1ーフエニルー3ーメ 橙 トキシー5ーアミノピ ロベンゼン ラゾール 52 同 上 1ーフエニルー3ーエ 上 トキシー5ーアミノピ ラゾール 53 同 上 Ŀ 1 一 アミノー 2 一 シアノ 冏 同 4--トロペンゼン

The state of the s

T., 1

5.5	1 ーアミノー 4 ーニト ロベンゼン	1ー(1′ーナフチル) ー3ーメトキシー5ー アミノピラゾール	橙 色
·56	1ーアミノー2ープロ ムー4ーニトロペンゼ ン	同 上	同上
57	1ーアミノー 2 ーシア ノー 4ーニトロペンゼ ン	1ーフエニルー 3ーメ トキシー 5ーアミノビ ラゾール	同上
58 •	1ーアミノー2ーフル オルー4ーニトロベン ゼン	间 上	冏 上
59	1ーアミノー 2ーニトロー 4ークロルペンゼン	一	同 上
60	1ーアミノー 2, 6ー ジクロルー 4ーニトロ ペンゼン	间 上	同 上
61	问 · 上	1 - (4' - クロルフ エニル) - 3 - メトキ シー 5 - アミノビラゾ ール	间 上
62	1ーアミノー2,6ー ジプロムー4ーニトロ ペンゼン	1 ーフエニルー 3 ーメ トキシー 5 ー アミノ ピ ラゾール	同上

参考例 1

例1により得られた染料3部を水4000部中 に分散させる。

この懸濁液にの一フエニルフエノールのナトリウム塩12部とりん酸二アンモニウム12部とを加え、ポリグリコールテレフタレート布100部を90~95℃で1時間半染色する。この染色物をゆすぎ水酸化ナトリウムの希薄溶液かよび分散剤で充分洗浄する。

とのよりにして洗たくおよび昇華に対して堅ろ うであり、また光に対して極めて良好な堅ろう度 を持つ橙色の染色物が得られる。

0 一フエニルフエノールのナトリウム塩の代り にポリクロルペンゼンまたはペンズアミドとテレ フタル酸ジエチルエステルとの混合物を使い、そ れ以外は実施例に記載の方法を行つても同様に良 好な染色物が得られる。

参考例 2

例18によつて得られた染料2部を、オレイルアルコールに対しエチレンオキサイド約20モルの付加物2部を含む水4000部に微細に分散させる。との染料浴のpH値を酢酸で6.5に調整する。

ポリエステル布100部を40°Cで入れ、この

浴をオートクレーブ中で130℃まで15分以内 に加熱し同温度に45分間保つ。染色物を水でゆ すぎソーピングを行う。このようにして光かよび 昇華に対して堅ろうな橙色の染色物が得られる。

記載された他の染料も同様に良好な染色物を生 する。

参考例 3

アルギン酸ナトリウム7.5部、トリエタノール アミン20部、セチルアルコールに対し約20モルのエチレンオキサイドの付加物20部かよび水900部中に微細に分散された例31により得られた染料20部から成る液を40℃でフーラード中でポリクリコールテレフタレート布に含浸させる。

この布を含浸液100%含量まで絞り、100 でで乾燥した後この染色物を210℃で30秒間 固着させる。この染色物を水でゆすぎ、ソービン クし乾燥する。これらの条件の下で洗たく、摩擦、 光および昇華に対して堅ろうな橙色の染色物が得 られる。

他の例に記載の染料もこの方法により同様の品質の染色物を生する。

以上本発明を詳細に説明したが本発明の構成の 具体例を要約すれば次のようである。

BEST AVAILABLE COPY

(10)

特公 昭41-19195

- 1. アゾ結合の他の o 一位置または p 一位置にハロゲン原子、ニトロ基、メチルスルホニル基。 エチルスルホニル基を含む p ー (または o ー)ニトローフエニルアミンのジアゾニウム化合物を使う、後記特許請求の範囲に記載の方法。
- 2. 一般式(II)でRがメチル基であり、Bがフェニル基であるカップリング成分を使り、後記 特許請求の範囲または前項1に記載の方法。

特許請求の範囲

1 一般式

$$A-NH_{\star}$$
 (1)

(式 中Aはアミノ基の o 一位置または p 一位置に 少くとも 1 個のニトロ基を含むフエニル基である) で表わされる芳香族アミンのジアゾニウム化合物 を一般式

$$\begin{array}{c|c}
CH - C - O - R \\
\parallel & \parallel \\
H_s N - C & N \\
\downarrow & \\
B
\end{array}$$
(II)

(式中Bは場合によつては置換されていることも あるフエニル基またはナフチル基であり、Rは低 級アルキル基である)

で表わされるカップリング成分とカップリングさせて一般式

$$\begin{array}{c|cccc}
A-N=N-C & C-O-R \\
\parallel & \parallel \\
H_gN-C & N \\
\downarrow & \\
B
\end{array}$$

(式中A, BおよびRは前記と同じ意味である) で表わされるアソ染料を作るに当り、この染料が 水中で酸を解離する水溶性基を含まないように前 記両成分を選択してカップリングさせることを特 像とする、水に難溶性のアソ染料の製法。